## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-072594

(43)Date of publication of application: 17.03.1998

(51)Int.CI.

C11D 7/26 B08B 3/08

C11D 7/32 C11D 7/34

C11D 7/36 H01L 21/304

(21)Application number: 09-152834

(71)Applicant: WAKO PURE CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

27.05.1997

(72)Inventor: KAKIZAWA MASAHIKO

ICHIKAWA OSAMU

HAYASHIDA KAZUYOSHI

(30)Priority

Priority number: 08165353

Priority date: 05.06.1996

Priority country: JP

## (54) CLEANING AGENT

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To remove metallic impurities from the surface of a semiconductor substrate without corroding metal wiring and without detriment to the flatness of the surface by cleaning it with a cleaning agent prepd. by adding a complexing agent capable of forming a complex compd. with a metal-staining substance to an org. carboxylic acid. SOLUTION: The org. acid has at least one carboxyl group, pref. 1–3 carboxyl groups, and may have 1–3 hydroxyl groups and/or 1–3 amino groups, a dicarboxylic or hydrocarboxylic acid being esp. pref. EDTA is an example of a complexing agent capable of forming a complex compd. with a substance which stains Al or Fe; however, a phosphonic acid compd. (e.g. 1–hydroxyethylidene–1,1'-diphosphonic acid) is an esp. pref. complexing agent. The amts. of the org. acid and the complexing agent compounded are 0.05–50wt.% and 0.01–10wt.%, respectively. Though the cleaning agent exhibits cleaning effects even at normal temp., it is heated to a suitable temp, when used since fine particles are removed more efficiently at higher temps. The cleaning agent can be compounded with many auxiliary ingredients.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

16.06.1999

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3219020

[Date of registration]

10.08.2001

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-72594

(43)公開日 平成10年(1998) 3月17日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ							技術表示箇所
C11D	7/26			C 1	1 D	7/26					
B08B	3/08			B 0 8	8 B	3/08				Α	
C11D	7/32			C 1	1 D	7/32					
	7/34					7/34					
	7/36					7/36					
			審査請求	未請求	請求	項の数15	FD	(全	6	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願平9-152834		(71)	出願人	000252		##==	<u>`</u>	<u>.</u>	
(22)出顧日		平成9年(1997)5月	(72)	発明者	大阪府	大阪市				3丁目1番2号	
(31)優先権主張番号 (32)優先日		特願平8-165353 平 8 (1996) 6 月 5 日	(12/)	,,,,,		川越市				和光純薬工業	
(33)優先權主	張国	日本(JP)		(72)	発明者	市川	祫				
						埼玉県。 株式会					和光純菜工業
				(72)	発明者	林田 埼玉県 株式会	川越市				和光純菜工業
						株式会	在東京	研究的	水区	J	

## (54) 【発明の名称】 洗浄処理剤

## (57)【要約】

【課題】 半導体基板表面に施された金属配線を腐食させずに、また、半導体基板表面の平坦度を損なうことなく、パーティクルや金属汚染を除去することが可能な、半導体基板表面の洗浄処理剤及びこれを用いた処理方法の提供。

【解決手段】 カルボキシル基を少なくとも1個有する 有機酸と、錯化剤とを含んで成る半導体基板表面の洗浄 処理剤及びこれを用いた処理方法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 カルボキシル基を少なくとも1個有する 有機酸と、錯化剤とを含んで成る半導体基板表面の洗浄 処理剤。

【請求項2】 水溶液である請求項1に記載の洗浄処理 剤。

【請求項3】 有機酸が、1~3個のカルボキシル基を 有する有機酸である請求項1または2に記載の洗浄処理 剤。

【請求項4】 有機酸が、2または3個のカルボキシル 10 基を有する有機酸である請求項1または2に記載の洗浄 処理剤。

【請求項5】 有機酸が、モノカルボン酸、ジカルボン酸、トリカルボン酸、オキシカルボン酸及びアミノカルボン酸から成る群から選ばれた有機酸である、請求項1または2に記載の洗浄処理剤。

【請求項6】 有機酸が、ジカルボン酸またはオキシカルボン酸である、請求項1または2に記載の洗浄処理 剤。

【請求項7】 オキシカルボン酸が、オキシジカルボン酸またはオキシトリカルボン酸である請求項6に記載の洗浄処理剤。

【請求項8】 ジカルボン酸が、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、マレイン酸、フマル酸、フタル酸から成る群から選ばれたジカルボン酸である請求項6に記載の洗浄処理剤。

【請求項9】 オキシカルボン酸が、リンゴ酸、酒石酸またはクエン酸である請求項6に記載の洗浄処理剤。

【請求項10】 錯化剤が、半導体基板表面の金属汚染物質と錯化合物を形成する錯化剤である請求項1または2に記載の洗浄処理剤。

【請求項11】 錯化剤が、アミノポリカルボン酸類、ホスホン酸類、縮合リン酸類、ジケトン類、アミン類、及びハロゲン化物イオン、シアン化物イオン、チオシアン酸イオン、チオ硫酸イオン、アンモニウムイオンから選ばれた無機イオン、から成る群から選ばれた錯化剤である、請求項1または2に記載の洗浄処理剤。

【請求項12】 錯化剤が、ホスホン酸類である請求項1または2に記載の洗浄処理剤。

【請求項13】 錯化剤が、エチレンジアミンテトラ (メチレンホスホン酸)、エチレンジアミンジ (メチレンホスホン酸)、ニトリロトリス (メチレンホスホン酸)、または1-ヒドロキシエチリデン-1,1'-ジホスホン酸である請求項12に記載の洗浄処理剤。

【請求項14】 有機酸がジカルボン酸またはオキシカルボン酸であり、錯化剤がホスホン酸類である請求項1または2に記載の洗浄処理剤。

【請求項15】 請求項1または2に記載の洗浄処理剤を用いることを特徴とする、半導体基板表面の洗浄処理方法。

[0001]

【発明の詳細な説明】

【発明の属する技術分野】本発明は半導体やLCDの製造工程等に於て使用される半導体基板表面の洗浄処理剤及び処理方法に関する。

2

[0002]

【従来の技術】現在、LSIの高集積化に伴い、それに 導入される技術も多種多様となっている。LSIの半導 体デバイスに主に用いられるシリコンウェーハは、単結 晶のシリコンインゴットから切り取られ、ラッピングや ポリッシング(研磨)工程を経て作製される為、シリコ ンウェーハの表面は多量の金属不純物により汚染をうけ る。その後、デバイスを作成するにあたっても、不純物 拡散工程や金属電極形成等を経て製造される為、シリコ ンウェーハの表面は金属により汚染をうける危険性が高 い。

【0003】近年、半導体基板表面の多層配線化に伴う 平坦化の要望から、デバイスを作製する際も化学的物理 的研磨(CMP)技術を導入することが提案されてい る。CMPは、シリカやアルミナのスラリーを用いて半 導体基板表面を平坦化する方法であり、研磨の対象はシ リコン酸化膜や配線、プラグなどである。この際も使用 したシリカやアルミナスラリー自身やスラリー中に含ま れる不純物金属、さらには研磨された配線やプラグの金 属により半導体基板表面が汚染される。この場合、金属 不純物による汚染はウェーハ表面の全面に多量に分布し ている。

【0004】半導体基板表面が金属不純物による汚染を受けると半導体の電気特性に影響を与え、デバイスの信 30 頼性が低下する。更に、金属汚染が著しい場合、デバイスが破壊されてしまうため、CMP工程後に洗浄工程を導入し、半導体基板表面から金属不純物を除去する必要がある。

【0005】今日、洗浄工程は化学的洗浄、物理的洗浄 又はそれらの併用によって行われており、化学的洗浄と しては1970年代に開発されたRCA洗浄が広く用いられ ている。RCA洗浄は酸系洗浄液とアルカリ系洗浄液か ら構成され、金属除去にはHPM(塩酸-過酸化水素水 系)やDHF(希フッ酸系)等の酸系洗浄液が用いられ ている。一方、APM(アンモニアー過酸化水素水)に 代表されるアルカリ洗浄液はパーティグルの除去能力に は優れているが、金属の除去能力は不充分である。

【0006】そこで、金属汚染の除去には酸系洗浄液の HPMまたはDHFに頼らざるを得ないのが現状である が、これらの洗浄液は金属の溶解力が強く、半導体基板 表面に施された金属配線を腐食してしまうので問題が残 る。そこで、半導体基板表面に施された金属配線の腐食 を回避するために物理的洗浄が用いられている。物理的 洗浄としては高速回転のブラシで表面を洗浄するブラシ スクラブ洗浄や微小な氷を表面にぶつけるアイススクラ

ブ洗浄、超純水をノズルから噴射する高圧ジェット洗 浄、高周波を用いるメガソニック洗浄などがあるが、これらは何れも金属配線の腐食を回避する点では有効であるが金属の除去能力が期待できず、酸系洗浄液と併用することが提案されている。

【0007】しかし、RCA洗浄用の無機酸系洗浄剤を併用した場合、金属の除去効果は期待できるが、やはり金属配線にダメージを与えてしまったり、絶縁膜のシリコン酸化物表面をエッチングしてしまったりする為、酸濃度を極力薄くしたり、洗浄時間を極力短くしたりなどの工夫が必要となる。これでは、充分な洗浄効果は期待できなくなる。

【0008】また、例えば、モノカルボン酸と界面活性 剤との水溶液を用い、半導体基板表面を洗浄する方法も あるが、これは界面活性剤が液と半導体基板表面との濡 れ性を改善しているにすぎず、金属汚染の除去に長時間 を必要とし、尚且つ充分な洗浄効果が得られない。ま た、クエン酸水溶液とブラシスクラブ洗浄とを組合せ、 金属除去を行った例もあるが、クエン酸水溶液のみでは 金属汚染の除去効果が弱く、充分な洗浄効果が得られな い。

【0009】以上のように半導体材料上に施された金属 配線の腐食を起こすことなく、また、半導体基板表面の 平坦度を損なうことなしに、パーティクルや金属汚染の 除去が行える有効な手段は未だ見出されていない。

#### [0010]

【発明が解決しようとする課題】上記した如き状況に鑑み本発明が解決しようとする課題は、半導体基板表面に施された金属配線の腐食の問題や半導体基板表面のマイクロラフネスの増加の問題を起こすことなく洗浄が可能 30 な、半導体基板表面の洗浄処理剤及びこれを用いた処理方法を提供することにある。

#### [0011]

【発明を解決するための手段】本発明は上記課題を解決する目的でなされたものであり、本発明は、カルボキシル基を少なくとも1個有する有機酸と、錯化剤とを含んで成る半導体基板表面の洗浄処理剤に関する。また、本発明は更に、カルボキシル基を少なくとも1個有する有機酸と、錯化剤とを含んで成る洗浄処理剤で、半導体基板表面を処理することから成る半導体基板表面の洗浄処 40理方法に関する。

【0012】本発明者らは上記目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、カルボキシル基を少なくとも1個有する有機酸に、金属汚染物質と錯化合物を形成する錯化剤を添加して半導体基板表面を洗浄することにより、強酸や強アルカリ性溶液を使用する際に生じる、半導体基板表面に施された金属配線の腐食を起こすことなく、また、半導体基板表面の平坦度を損なうことなく、容易に半導体基板表面に吸着又は付着した金属汚染の除去を行うことができることを見出し、本発明を完成させるに至50

った。

【0013】本発明の方法により上記目的を達成し得る理由は定かではないが、例えば有機酸がわずかではあるがFeやAlの金属酸化物や金属水酸化物を溶解し、溶解した金属イオンが錯化剤と金属錯体を形成すれば金属が溶解する方向に平衡が移動して有機酸の金属溶解力が向上し、半導体基板表面に吸着又は付着した金属の除去が可能となるのではないかと考えられる。

【0014】本発明に係る有機酸は、カルボキシル基を 少なくとも1個、好ましくは1~3個、より好ましくは 2~3個有する有機酸であり、さらに、1~3個の水酸 基及び/または1~3個のアミノ基を有していても良 い。これら本発明に係る有機酸の具体例としては、例え ば、ぎ酸、酢酸、プロピオン酸等のモノカルボン酸類; シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン 酸、ピメリン酸、マレイン酸、フマル酸、フタル酸等の ジカルボン酸類;トリメリト酸、トリカルバリリル酸等 のトリカルボン酸類:以下のようなオキシカルボン酸 類、例えば、ヒドロキシ酪酸、乳酸、サリチル酸等のオ キシモノカルボン酸類、リンゴ酸、酒石酸等のオキシジ カルボン酸類、クエン酸等のオキシトリカルボン酸類; アスパラギン酸、グルタミン酸等のアミノカルボン酸類 等が挙げられる。上記有機酸の中でも、ジカルボン酸類 またはオキシカルボン酸類が好ましい。本発明に係る有 機酸は、単独で使用しても、また、2種以上適宜組合せ て用いてもよい。

【0015】また、本発明に係る、FeやAlなどの金属汚 染物質と錯化合物を形成する錯化剤(以下、本発明に係 る錯化剤と略記する。)としては、例えば、エチレンジ アミン四酢酸 [EDTA]、トランス-1,2-ジアミノシ クロヘキサン四酢酸〔CyDTA〕等のアミノポリカル ボン酸類、エチレンジアミンテトラ (メチレンホスホン 酸) [EDTPO]、エチレンジアミンジ(メチレンホ スホン酸) [EDDPO]、ニトリロトリス (メチレン ホスホン酸) [NTPO]、1-ヒドロキシエチリデン-1,1'-ジホスホン酸〔HEDPO〕等のホスホン酸類、 トリポリリン酸、ヘキサメタリン酸等の縮合リン酸類、 アセチルアセトン、ヘキサフルオロアセチルアセトン等 のジケトン類、エチレンジアミン、トリエタノールアミ ン等のアミン類、またはハロゲン化物イオン(F<sup>-</sup>、C 1 、Br 、 I つ 、シアン化物イオン、チオシアン酸イオ ン、チオ硫酸イオン、アンモニウムイオン等の無機イオ ン等が挙げられる。上記錯化剤の中でもホスホン酸類が 好ましい。本発明に係る錯化剤は、単独で使用しても、 また、2種以上適宜組合せて用いてもよい。

【0016】本発明の半導体基板表面の洗浄処理剤(以下、「本発明の処理剤」と略記する。)は、通常溶液、好ましくは水溶液として使用されるものであり、本発明に係る有機酸及び本発明に係る錯化剤を水に溶解して作製する。

【0017】本発明に係る有機酸及び本発明に係る錯化 剤それぞれの使用濃度が低すぎると、洗浄効果が充分で なく、半導体基板表面に予想以上の汚染があった場合な どには効果が薄れてしまう。一方、本発明に係る有機酸 の使用濃度が高すぎる場合は洗浄効果には特に不都合は ないが、コストの面から好ましくない。また、本発明に 係る錯化剤の使用濃度が高すぎる場合は洗浄効果には特 に不都合はないが、錯化剤を多量に使用することは半導 体基板表面に有害な炭素汚染は生ぜしめ電気的特性に問 題が起こるし、また、コストの面から好ましくない。

【0018】通常、本発明に係る有機酸は、 $0.05\sim50$ 重量%、好ましくは $1\sim30$ 重量%の濃度範囲になるように用いられる。また、本発明に係る錯化剤は、 $0.01\sim10$ 重量%、好ましくは $0.1\sim1$ 重量%の濃度範囲になるように用いられる。

【0019】本発明の処理剤を用いた洗浄処理の方法としては、本発明の処理剤が半導体基板表面と接触できる方法であれば良く、ウェーハを本発明の処理剤に浸漬する方法や、ウェーハ表面に本発明の処理剤を噴霧する方法等が挙げられる。また、本発明の処理剤による洗浄と、ブラシスクラブやメガソニック等の物理的洗浄とを併用しても良い。

【0020】本発明の処理剤は常温においても洗浄効果を示すが、高温の方が微粒子の除去効率が高いため一般的には該溶液を適度に加熱して使用する。尚、本発明の処理剤は上記構成成分の他に本発明の効果を阻害しない範囲で各種補助成分(例えば界面活性剤、緩衝剤、有機溶媒等)が含まれていても一向に差し支えない。

【0021】以下に、実施例、比較例を挙げて本発明を

更に詳細に説明するが、本発明はこれらにより何ら限定 されるものではない。尚、本発明におけるシリコンウェ ーハ表面に吸着した金属濃度はウェーハ表面の金属を希

一八安面に吸有した金属展及はウェーハ安面の金属を布 フッ酸溶液で洗浄回収し、黒鉛炉原子吸光法(以下、希 フッ酸回収ー原子吸光法と略記する。)にて求めた。ま た、調液する際や分析に使用した水は超純水を使用し、 分析に使用したフッ酸も超高純度試薬を用いた。

6

[0022]

【実施例】

10 実施例1

6インチ、P型 (100) シリコンウェーハをFe、Al及びCu (各硝酸塩溶液) を純水に100ppb添加した液に浸漬し、その後、スピンドライヤーにて乾燥させた。該ウェーハ表面に吸着した金属汚染量を希フッ酸回収-原子吸光法により測定したところ、それぞれ、Fe  $5 \times 10^{13}$  atoms  $/ \mathrm{cm}^2$ 、Al  $8 \times 10^{13}$  atoms  $/ \mathrm{cm}^2$ 、Cu  $2 \times 10^{13}$  atoms  $/ \mathrm{cm}^2$ がシリコンウェーハ表面に吸着していることが判った。上記のウェーハを表1 のNo.  $1 \sim 1$  0 の各組成から成る本発明の処理剤溶液に浸漬し、70℃で、10分間の熱した。その後、超純水で洗浄し、スピンドライヤーにて乾燥させ、ウェーハの表面金属量を上記方法で定量した。結果を表1に示す。

【0023】比較例1

実施例1で用いたFe、AlそしてCuで汚染させたウェーハを表1のNo.11及び12の各組成から成る溶液及び超純水(No.13)に浸漬し、実施例1と同様にして処理を行った。結果を表1に併せて示す。

[0024]

【表 1 】

		処理為	<b>们組成</b>		残存吸着量(atoms/cm²)				
	No.	有機酸	漫度 W/W%	錯化剤	濃度 W/W%	Fe	A 1	Cu	
実	1	クエン酸	5	EDTP0	0.1	1×10¹°	6×10 <sup>11</sup>	8×10 <sup>10</sup>	
	2	シュウ酸	5	ヘキサメタリン酸	0.1	3×10 <sup>10</sup>	6×10 <sup>12</sup>	7×10 <sup>11</sup>	
施	3	初破	5	アセチルアセトン	0.05	8×10 <sup>1 2</sup>	1×10 <sup>12</sup>	4×10 <sup>12</sup>	
	4	酒石酸	5	CyDTA	0.1	8×10 <sup>11</sup>	6×10 <sup>10</sup>	5×10 <sup>11</sup>	
例	5	クエン酸	5	EDTA-2NH₄	1	6×10 <sup>10</sup>	8×10 <sup>11</sup>	8×10 <sup>10</sup>	
	6	クエン酸	0.5	フッイヒアンモニウム	1	4×10 <sup>11</sup>	1×10 <sup>10</sup>	3×10 <sup>11</sup>	
1	7	クエン酸	10	フッイピアンモニウム	0.1	6×10 <sup>1 2</sup>	3×10 <sup>10</sup>	5×10 <sup>1 2</sup>	
	8	クエン酸	50	フッイヒアンモニウム	0.1	2×10 <sup>1 2</sup>	2×10 <sup>10</sup>	1×1012	
	9	シュウ酸	5	HEDPO	0.1	1×10 <sup>10</sup>	4×10 <sup>11</sup>	1×10 <sup>11</sup>	
比	10	アル酸	1	シアンイヒナトリウム	0.1	4×10¹¹	7×10 <sup>1 2</sup>	1×10 <sup>12</sup>	
較	11	_	_	EDTA	0.1	3×10 <sup>13</sup>	5×10 <sup>18</sup>	2×10 <sup>13</sup>	
例	12	リンコ・酸	10	_	_	9×10 <sup>1 2</sup>	1×10 <sup>13</sup>	8×10 <sup>12</sup>	
1	13	_	_		_	5×10 <sup>1 3</sup>	8×10 <sup>1 8</sup>	2×10 <sup>13</sup>	

【0025】表1から明らかな如く、本発明の処理剤を 用いて洗浄処理することにより、ウェーハ表面の金属残 存量を大幅に減少させることができることが判る。

### 【0026】実施例2

実施例1で用いたウェーハと同様にしてFe、A1そしてCuで汚染させたウェーハを、ポリビニルアルコール製のブラシを用いてブラシスクラブ洗浄する際に、表2のNo.14~23の各組成から成る本発明の処理剤を使用した。処理温度は25℃、洗浄時間は1分間とした。洗浄後、超純水で洗浄し、スピンドライヤーにて乾燥させ、ウェーハ表面の金属量を実施例1と同様の方法によ

り定量した。結果を表2に示す。

#### 【0027】比較例2

実施例1で用いた金属汚染させたウェーハをポリビニルアルコール製のブラシを用いてブラシスクラブ洗浄する際、表2のNo.24及び25の各組成から成る溶液及び超純水(No.26)を使用し、実施例2と同様に処理して、ウェーハ表面の残存金属量の測定を行った。結30 果を表2に併せて示す。

[0028]

【表 2】

表 2

		処理剤	組成	残存吸着量(atoms/cm²)				
	No.	有機酸	濃度	錯化剤	濃度 W/W%	Fe	A 1	Cu
実	14	シュウ酸	5	NTPO	0.5	2×10¹¹	1×10¹º	2×10¹¹
	15	クエン酸	5	NTPO	0.5	1×10 <sup>11</sup>	2×10 <sup>10</sup>	4×10 <sup>11</sup>
	16	マロン酸	5	NTPO	0.5	4×10 <sup>11</sup>	$4 \times 10^{11}$	7×10 <sup>11</sup>
施	17	コハケ酸	5	NTP0	0.5	5×10 <sup>11</sup>	5×10 <sup>11</sup>	7×10 <sup>1</sup>
	18	酢酸	5	NTP0	0.5	6×10 <sup>11</sup>	9×10 <sup>11</sup>	1×10 <sup>1 2</sup>
	19	ケルタル酸	1	チオシアン酸カリウム	5	2×10 <sup>11</sup>	5×10 <sup>11</sup>	4×10 <sup>10</sup>
例	20	クエン酸	20	EDDP0	1	4×10 <sup>10</sup>	2×10 <sup>11</sup>	1×10 <sup>1 2</sup>
	21	アシ゚ピン酸	1	フッイヒアンモニウム	10	8×10 <sup>11</sup>	3×10 <sup>10</sup>	2×10 <sup>11</sup>
	22	クエン酸	10	EDTA	0.1	2×10 <sup>11</sup>	5×10 <sup>11</sup>	2×10 <sup>11</sup>
2		シュウ酸	1					
	23	シュウ酸	1	フッイヒアンモニウム	0.1	8×10 <sup>10</sup>	4×10 <sup>10</sup>	8×10 <sup>10</sup>
				ヘキサメタリン酸	0.1			
比較	24	コハケ酸	1	_	_	6×10 <sup>12</sup>	7×10 <sup>1 2</sup>	5×10 <sup>12</sup>
列2	25	_	_	エチレンシ・アミン	1	1×10 <sup>12</sup>	5×10 <sup>1 2</sup>	7×10 <sup>12</sup>
	26	_	_	_	_	6×10 <sup>1 2</sup>	8×10 <sup>12</sup>	9×10 <sup>1 2</sup>

【0029】表2から明らかな如く、本発明の処理剤を 用いて物理的洗浄を行った場合も、金属の残存量が顕著 に減少することが判る。また、No. 14~18の結果 から、カルボキシル基を1有する有機酸である酢酸よ り、カルボキシル基を2以上有する有機酸であるシュウ 髙いことも判る。

## 【0030】実施例3

Al及びCu配線を施したシリコンウェーハを本発明の処理 剤である上記実施例1に係る表1に記載のNo.1及び 2の組成からなる溶液に70℃で1時間浸漬させた。その 後、超純水で洗浄し、スピンドライヤーにて乾燥させ、 金属配線を顕微鏡にて目視確認し、更にテスターにて金 属配線の断線の有無を確認した。その結果、本発明の処 理剤に浸漬させたウェーハは、金属配線の腐食が無く、

断線も起こっていないことが判った。

#### 【0031】比較例3

HPM (HCl:  $H_2O_2$ :  $H_2O = 1$ : 1:5) 及びD HF (1%フッ酸溶液)を用い実施例3と同様にして 処理を行い、侵食や断線の有無等の確認を行った。その 酸、クエン酸、マロン酸及びコハク酸の方が洗浄効果が 30 結果、Al及びCuの配線が侵食され、ところによって断線 していることが判った。

## [0032]

【発明の効果】本発明の洗浄処理剤を使用することによ り、強酸や強アルカリ性溶液を使用する際に生じる金属 配線の腐食を起こすことなく、また、半導体基板表面の 平坦度を損なうことなしに、半導体基板表面に吸着又は 付着した金属不純物を効率良く除去することが可能とな るので、本発明は斯業に貢献するところ大なる発明であ る。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 FΙ 技術表示箇所 識別記号 庁内整理番号 3 4 1 L H O 1 L 21/304 3 4 1 HO1L 21/304